

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

Българска агенция по здравеопазването
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

9500006

Разрешение №

BG/ММЛМР-54925

15.06.2021

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

СТРЕПСИЛС МЕД И ЛИМОН 1,2 mg/ 0,6 mg таблетки за смучене
STREPSIS HONEY AND LEMON 1,2 mg/ 0,6 mg lozenges

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН И СЪСТАВ

Всяка таблетка за смучене съдържа:

Активни вещества:

Амилметакрезол (<i>Amylmetacresol</i>)	0,6 mg
2,4-Дихлорбензилов алкохол (<i>2,4-Dichlorobenzyl alcohol</i>)	1,2 mg

Помощни вещества с известно действие за една таблетка за смучене:

Пшенично нишесте (съдържащо глутен): Една таблетка за смучене съдържа не повече от 19,52 µg глутен.

Натрий: по-малко от 23 mg (1 mmol)

Глюкоза: 976 mg

Захароза: 1441 mg

Инвертна захар (мед): 100,9 mg

Сулфити – силициев диоксид (Е 220): 0,125 ppm

Аромати, съдържащи алергени (Лимоново масло съдържа Цитрал, Гераниол, d-Лимонен и Линалоол; Ментово масло съдържа d-Лимонен)

Бутилхидроксианизол (Е 320)

За пълния състав на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка за смучене.

Жълто оцветена овална таблетка за смучене с вкус на мед и лимон и отпечатано лого от двете страни.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

За самостоятелно симптоматично лечение или в комплексната терапия на инфекциозно-възпалителни заболявания на устната кухина (стоматити, фарингити, ларингити).

4.2. Дозировка и начин на приложение:

Дозировка

Да се използва най-ниската ефективна доза за най-кратък период от време необходим за облекчаване на симптомите.

Възрастни и деца над 6 години:

Препоръваната доза е една таблетка през 2 – 3 часа; таблетките за смучене се оставят в устата до пълното им разтваряне.



Да не се превишава препоръчваната доза (максимум 8 таблетки за смучене за 24 часа).

За да се избегне риска от задавяне, Стрепсилс Мед и Лимон се прилага само при деца, които могат без надзор да задържат таблетката за смучене в устата докато тя се разтваря бавно.

Деца под 6 годишна възраст:

Този продукт е противопоказан при деца под 6 годишна възраст (виж т.4.3).

Пациенти в старческа възраст

При пациенти в старческа възраст не е необходимо да се намалява дозата.

Лечението не трябва да продължава повече от 5 дни, тъй като може да доведе до дисбаланс на устната микробна flora и риск от бактериална или гъбична инфекция.

Начин на приложение

Оромукозно приложение. Таблетките за смучене се оставят в устата до пълното им разтваряне; да не се дъвчат или погълват цели; да се приемат между храненията.

Както при други подобни лекарствени продукти, пациентите трябва да се инструктират да сменят позицията на таблетките за смучене във вътрешността на устата до тяхното разтваряне за да се избегне риска от локално дразнене.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към амилметакрезол, 2,4-Дихлорбензилов алкохол или към някое от помощните вещества посочени в т.6.1.

Деца под 6 годишна възраст.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба.

Ако симптомите продължават повече от 5 дни или се появят нови симптоми, да се преоценят диагнозата и терапията.

Специфични за лекарствения продукт предупреждения:

Това лекарство съдържа съвсем малки количества глутен (от пшенично нишесте). Счита се, че е „без глутен“ и е малко вероятно да предизвика проблеми ако имате цълиакия.

Ако имате алергия към пшеница (което е различно от цълиакия), Вие не трябва да приемате това лекарство.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на една таблетка за смучене, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

Аромати, съдържащи алергени

Това лекарство съдържа аромати с Цитрал, d-Лимонен, Гераниол и Линалоол.

Цитрал, d-Лимонен, Гераниол и Линалоол могат да причинят алергични реакции.

Стрепсилс Мед и Лимон съдържа 0,98 g глукоза и 1,44 g захароза на една таблетка за смучене. Трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет.



Поради съдържанието на глюкоза, пациенти с рядка глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Поради съдържанието на захароза, пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит не трябва да приемат това лекарство.

Поради съдържанието на инвертна захар (мед), пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към фруктоза, непоносимост към галактоза, галактоземия или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Този лекарствен продукт съдържа сулфити (силициев диоксид (Е 220)): В редки случаи може да причини тежки реакции на свръхчувствителност и бронхоспазъм.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни лекарствени и други взаимодействия.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Макар че безопасността на продукта по време на бременност не е била установена, лекарственият продукт може да се приема с внимание от бременни жени. При необходимост да се потърси лекарски съвет.

Кърмене

Не е известно дали 2,4-Дихлорбензилов алкохол, Амилметакрезол или техните метаболити се екскретират в майчиното мляко. Безопасността на тези лекарствени вещества по време на кърмене не е установена. Не може да се изключи риска за новородените/бебетата. Този лекарствен продукт трябва да се прилага с внимание при кърмещи жени.

Фертилитет

Няма налични данни за ефекта върху фертилността.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Стрепсилс Мед и Лимон не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Списъкът на нежелани лекарствени реакции по-долу се отнася за краткосрочна употреба на Амилметакрезол и 2,4-Дихлорбензилов алкохол в дозировка като за ОТС продукт. Допълнителни нежелани реакции могат да се наблюдават при дългосрочно лечение на хронични състояния.

Възможните нежелани лекарствени реакции, които могат да бъдат свързани с Амилметакрезол и 2,4-Дихлорбензилов алкохол са представени по-долу, групирани по система-орган класификацията и честота.

Честотата се определя както следва:

Много чести ($\geq 1/10$);

Чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$);

Нечести ($\geq 1/1,000$ до $< 1/100$);

Редки ($\geq 1/10,000$ до $< 1/1,000$);



Много редки (<1/10,000);

С неизвестна честота (не може да бъде определена от наличните данни).

В отделните групи по честота нежеланите реакции са представени в низходящ ред според степента на сериозност:

Система-орган клас	Честота	Нежелани реакции
Нарушения на имунната система	С неизвестна честота	Реакции на свръхчувствителност ¹
Стомашно-чревни нарушения	С неизвестна честота	Болки в корема, диария, гадене, дискомфорт в устната кухина

Описание на определени нежелани реакции

¹ Реакциите на свръхчувствителност могат да се проявят под формата на обрив, ангиоедем, уртикария, бронхоспазъм и хипотония със синкоп.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417

4.9 Предозиране

Предозирането би могло да причини само гастро-интестинален дискомфорт; употребата трябва да се преустанови и да се започне симптоматично лечение.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Продукт за гърло: антисептик
ATC код: R02AA 03

2,4 – Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол имат локални антисептични свойства с антибактериална, противогъбична и антивирусна активност. 2,4 - Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол блокират обратимо индуцираните от деполяризация йонни канали по начин подобен на локалните анестетици.

Когато тези две активни вещества се комбинират се наблюдава синергично действие, което води до намаляване на използваните в комбинацията дози при Стрепсилс таблетки за смучене.

Антибактериалната и антигъбична активност на Стрепсилс таблетки за смучене са установени при *in-vitro* и *in-vivo* проучвания. *In-vitro* антивирусното действие срещу обвити вируси на Стрепсилс таблетки за смучене е демонстрирано след контакт за 1 минута. Дългогодишната и световен мащаб употреба на Стрепсилс таблетки за смучене не показва намаляване на активността срещу различни патогени, което показва, че не се развива резистентност.



Клинични проучвания доказват аналгетичния ефект на Стрепсилс при намаляване на болките в гърлото и облекчаване на затрудненото прегълъщане с начало на действие в рамките на 5 минути и продължителност на ефекта до 2 часа. Значително по-голямо облекчаване в сравнение с не-лекарствени таблетки за смучене е показано при лечение в продължение на 3 дни.

5.2 Фармакокинетични свойства

Проучване за бионаличност при перорален прием на Стрепсилс таблетки за смучене е установило бързо освобождаване на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол с достигане на пикови нива в слюнката за 3-4 минути от началото на смучене на таблетките. Удвояване на количеството слюнка е наблюдавано до една минута и увеличени над стартовите нива са се задържали до разтварянето на таблетките за около 6 минути. Измерими количества активни вещества са отделяни при експекторация до 20-30 минути след приложение на дозата; нетното отделяне на активните вещества предполага удължен престой в лигавицата на устната кухина и гърлото.

Сцинтиграфски проучвания на Стрепсилс таблетки за смучене показват постепенно разтваряне на таблетките с отлагане в областта на устната кухина и гърлото от втората минута до 2 часа след приложение и дълготраен смекчаващ дразненето на гърлото ефект.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Острата перорална токсичност на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол е ниска и токсикологичните проучвания показват много леко бъбречно увреждане при дози в четирикратна степен по-високи от стандартните.

При тестове за хронична токсичност върху пъпкове е установено повишаване теглото на бъбреците и черния дроб след лечение с перорални дневни дози от 200 и 400 mg/kg 2,4-Дихлорбензилов алкохол (много над дневния прием от Стрепсилс таблетки за смучене). Освен това е наблюдавано и дозозависимо увреждане на stomашния епител. Появяват се улцерозни промени и некроза заедно с хиперплазия и хиперкератоза на епитела.

In-vitro и *in-vivo* проучвания за генотоксичност на 2,4-Дихлорбензилов алкохол и Амилметакрезол не показват наличие на генотоксичен потенциал на Стрепсилс в препоръчваните дози. Данните за генотоксичност и дългогодишната употреба не бият опасения за канцерогенност.

Проучване за ембриотоксичност при зайци и проспективно проучване на безопасността при хора не показват тератогенни ефекти. Проучването при зайци показва липса на ефект върху хода на бременността, феталното развитие и малформации от Стрепсилс в дози 50 пъти над стандартните. Няма налични данни за ефекти върху фертилитета и пери-постнаталното развитие.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Винена киселина
Лимоново масло
Ментово масло
Хинолоново жълто (Е 104)
Мед
Течна захароза
Течна глукоза

6.2. Несъвместимости



Неприложимо

6.3 Срок на годност

36 месеца за блистери, опаковани в картонена кутия

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 25°C.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Картонена кутия с блистери от твърдо алуминево фолио PVC/PVDC, може да съдържа един, два или три блистера. Опаковката съдържа 12, 24 и 36 таблетки за смучене.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

Неизползваният лекарствен продукт и отпадъчни материални от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО НА УПОТРЕБА

Reckitt Benckiser (Romania) S.R.L.

48 Iancu de Hunedoara Boulevard, Building Crystal Tower
11th Floor, District 1, Bucharest, Румъния

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Reg. № 9500006

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 01.12.1995

Дата на последно подновяване: 10.12.2007

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

март, 2021

